PCT

WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6: WO 99/16444 (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: **A1** A61K 31/505 (43) Internationales 8. April 1999 (08.04.99) Veröffentlichungsdatum:

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP98/05772

(22) Internationales Anmeldedatum: 10. September 1998 (10.09.98)

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): KNOLL

30. September 1997 (30.09.97) DE

AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; D-67061 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KIRCHENGAST, Michael [AT/DE]; Ifflandstrasse 16, D-68161 Mannheim (DE). MÜNTER, Klaus [DE/DE]; Karl-Ladenburg-Strasse 22, D-68163 Mannheim (DE).

(74) Anwälte: KARAU, Wolfgang usw.; BASF Aktiengesellschaft, D-67056 Ludwigshafen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AL, AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, GE, HU, ID, IL, JP, KR, KZ, LT, LV, MK, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TR, UA, US, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: ENDOTHELIN ANTAGONIST AND BETA RECEPTOR BLOCKING AGENT AS COMBINED PREPARATIONS

(54) Bezeichnung: ENDOTHELIN-ANTAGONIST UND BETAREZEPTORENBLOCKER ALS KOMBINATIONSPRÄPARATE

(57) Abstract

(30) Prioritätsdaten:

197 43 143.7

The invention relates to a combination consisting of endothelin-antagonists and beta receptor blocking agents. Said combination is suitable for the treatment of diseases.

(57) Zusammenfassung

Es wird eine Kombination aus Endothelin-Antagonisten und Betarezeptorenblockern beschrieben. Die Kombination eignet sich zur Bekämpfung von Krankheiten.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Кепіа	NL	Niederlande	VN	Vietnam
СН	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Котеа	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dānemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

ENDOTHELIN-ANTAGONIST UND BETAREZEPTORENBLOCKER ALS KOMBINATIONSPRÄPARATE

Beschreibung

5

Die vorliegende Erfindung betrifft neue pharmazeutische Kombinationspräparate, die sich zur Behandlung von Erkrankungen eignen, die auf einer Vasokonstriktion beruhen und einen Betarezeptorenblocker und einen Endothelin-Antagonisten enthalten.

10

Kombinationspräparate, die sich zur Behandlung von Erkrankungen eignen, die auf einer Vasokonstriktion beruhen, und die einen Betarezeptorenblocker und einen Endothelin-Antagonisten enthalten, sind bereits bekannt (WO 92/13545). Diese Wirkstoff
15 mischungen sind jedoch in ihrer Wirkung unbefriedigend.

Es wurden nun Kombinationen mit verbesserten Eigenschaften gefunden.

20 Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine Kombination aus einem Endothelin-Antagonisten der Formel I

25
$$R^{3} - Z - C - CH - O - N$$

$$N - N$$

$$R^{2}$$

$$COOH$$

$$R^{2}$$

30 in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

 R^1 $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$;

 R^2 $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$;

35

- R^3 C_1 - C_8 -Alkyl, welches durch einen Phenylrest substituiert sein kann, der seinerseits durch einen oder zwei C_{1-4} -Alkoxyreste substituiert sein kann,
- 40 Z Sauerstoff oder eine Einfachbindung,

und einem Betarezeptorenblocker.

Bevorzugt sind als Endothelin-Antagonisten diejenigen Ver-45 bindungen der Formel I, worin die Substituenten folgende Bedeutung haben: R^1 : $C_1-C_2-Alkyl$, $C_1-C_2-Alkoxy$

WO 99/16444

 R^2 : C_1 - C_2 -Alkyl, C_1 - C_2 -Alkoxy

 R^3 $C_1-C_2-Alkyl$, welches durch einen Phenylrest substituiert sein kann, der seinerseits durch einen oder zwei $C_{1-2}-Alkoxyreste$ substituiert sein kann,

2

Z Sauerstoff oder eine Einfachbindung.

10 Als Endothelin-Antagonisten eignen sich insbesondere die Verbindungen:

15
A.

$$H_3C \longrightarrow O \longrightarrow N \longrightarrow OCH_3$$

OCH₃

B. $H_3C - O \longrightarrow COOH N \longrightarrow CH_3$

30 C.
$$H_3C$$
 $COOH$ N CH_3 CH_3

40 D.
$$H_3C \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_2 \longrightarrow CH_3$$

45 Als Betarezeptorenblocker kommen besonders Acebutolol, Alprenolol, Atenolol, Metoprolol, Bupranolol, Penbutolol, Propranolol, Esmolol, Bisoprolol, Carazolol, Talinolol, Mepindolol, Sotalol,

3

Metipranolol, Pindolol, Carteolol, Tetratolol, Celiprolol, Nadolol, Oxprenolol und Bopindolol in Frage. Insbesondere sind Carvedilol und Bucindolol zu nennen.

- 5 Die Kombination eines β -Blockers mit einem Hemmstoff des ET-Systems kann als Mittel zur Behandlung von Erkrankungen verwendet werden, die auf einer Vasokonstriktion beruhen oder mit einer pathologischen Vasokonstriktion einhergehen. Beispiele sind: Sämtliche Formen des Bluthochdrucks (einschließlich pulmonale
- 10 Hypertonie), koronare Herzerkrankungen, Herzinsuffizienz, renale und myokardiale Ischämie, akute und chronische Niereninsuffizienz.

Als Erkrankungen, die mit einer Vasokonstriktion oder anderen

15 biologischen Wirkungen von Endothelin und/oder Angiotensin II
assoziiert sind, seien besonders die Bekämpfung bzw. Verhütung
von Koronarerkrankungen, Herz-Kreislauf-Erkrankungen, wie Hypertonie, Herzinsuffizienz, Ischämie (im Herz, Gehirn, Magen-DarmTrakt, Leber und/oder Niere) oder Vasospasmen genannt. Weitere

- 20 Beispiele für behandelbare Erkrankungen sind renale und myokardiale Ischämie, Niereninsuffizienz, Dialyse, subarachnoidale Hämorrhagie, Raynaud-Syndrom, portaler Hochdruck und pulmonarer Hochdruck sowie die Behandlung von Magen- und Duodenalulcera und von ulcus cruris, bei denen eine Vasokonstriktion beteiligt ist.
- 25 Schließlich ist bei Patienten mit Asthma die Konzentration von Endothelin im Bronchialsekret erhöht. Auch bei Migräneanfällen findet man erhöhte Endothelinspiegel im Blutplasma. Die Kombination kann daher auch in diesen Fällen eingesetzt werden.
- 30 Bei der Verabreichung der erfindungsgemässen Kombination tritt im Vergleich zu den Einzelsubstanzen eine beachtliche Verstärkung der blutdrucksenkenden Eigenschaften und der Wirkungsdauer auf, die überadditiv ist. Die Dosen der einzelnen Wirkstoffe können so beachtlich reduziert werden. Dadurch ist mit weniger Neben35 wirkungen bei der Applikation zu rechnen.

Das Gewichtsverhältnis vom β -Rezeptorenblocker zum Endothelin-Antagonisten liegt normalerweise im bereich von 50:1 bis 1:500, vorzugsweise 10:1 bis 1:100 und insbesonders 2:1 bis 1:50.

40

Die erfindungsgemässen Kombinationen werden im allgemeinen oral, z.B. in Form von Tabletten, Lacktabletten, Dragees, Hart- und Weichgelatinekapseln, Lösungen, Emulsionen oder Suspensionen verabreicht. Die Verabreichung kann aber auch rektal, z.B. in Form

45 von Suppositorien, oder parenteral, z.B. in Form von Injektionslösungen, erfolgen. Die Verabreichung der Wirkstoff kann in Form von Präparaten erfolgen, die beide Wirkstoffe zusammen, wie

Δ

Tabletten oder Kapseln enthalten, oder getrennt als ad-hoc-Kombination von Einzelsubstanzen, die gleichzeitig oder zeitlich abgestuft appliziert werden können.

5 Zur Herstellung von Tabletten, Lacktabletten, Dragees und Hartgelatinekapseln kann eine erfindungsgemäße Kombination mit pharmazeutisch inerten, anorganischen oder organischen Excipientien verarbeitet werden. Als solche Excipientien kann man für Tabletten, Dragees und Hartgelatinekapseln Lactose, Maisstärke oder Derivate davon, Talk, Stearinsäure oder deren Salze verwenden. Für Weichgelatinekapseln eignen sich als Excipientien pflanzliche Öle, Wachse, Fette, halbfeste und flüssige Polyole.

Zur Herstellung von Lösungen und Sirupen eignen sich als

15 Excipientien z.B. Wasser, Polyole, Saccharose, Invertzucker,
Glukose und dergleichen. Für Injektionslösungen eignen sich als
Excipientien Wasser, Alkohole, Polyole, Glyzerin, vegetabile Öle.
Für Suppositorien eignen sich als Excipientien natürliche oder
gehärtete Öle, Wachse, Fette, halbflüssige oder flüssige Polyole
und dergleichen.

Die pharmazeutischen Zubereitungen können daneben noch Konservierungsmittel, Lösevermittler, Stabilisierungsmittel. Netzmittel, Emulgiermittel, Süssmittel, Färbemittel, Aromatisierungs-25 mittel. Salze zur Veränderung des osmotischen Druckes, Puffer, Überzugsmittel und/oder Antioxidantien enthalten.

Die folgenden Versuche zeigen die unerwartet vorteilhaften Eigenschaften der erfindungsgemäßen Kombinationen:

30

Chronisch instrumentierten männlichen Beagle-Hunden (ca. 14 kg) wurde die Testsubstanz oral als Kapsel im Cross-over design appliziert. Die Kapsel enthielt entweder nichts (Kontrolle, N=10), Verbindung A (10 mg/kg, N=10), Bucindolol (0,1 mg/kg, N=5) oder die Kombination Bucindolol + Verbindung A (0,1 + 10 mg/kg, N=5). Zwischen den einzelnen Applikationen wurde eine Auswaschphase von mindestens einer Woche eingehalten. Der systolische und der diastolische Blutdruck wurden über einen Statham Transducer P 23 Db gemessen, woraus der mittlere arterielle Blutdruck errechnet wurde. Der Blutdruckverlauf wurde über 6 h registriert (MI², Modular Instrumente, USA).

Die Tabelle 1 zeigt, daß in der Kontrollgruppe und in der mit Bucindolol behandelten Gruppe der Blutdruck nicht sinkt. Unter 45 Verbindung A ist eine leichte Blutdrucksenkung zu beobachten. Die Kombination von Bucindolol mit dem ET-Antagonisten Verbindung A (0,1 + 10 mg/kg) zeigt eine deutliche Blutdrucksenkung.

5

Tabelle 1: Entwicklung des mittleren arteriellen Blutdrucks (mmHg, Veränderung zum Ausgangswert) in normotensiven wachen Hunden nach oraler Applikation verschiedener Substanzen, dargestellt sind Mittelwerte

_	
-	
_	

		N	Aus- gangs- wert	1h	2h	3h	4h	5h	6h
	Placebo	10	103	3	2	2	1	1	1
10	Verbindung A 10 mg/kg	10	99,6	-5,9	-8,9	-9,0	-9,1	-8,4	-8,2
	Bucindolol 0,1 mg/kg	5	100,4	-0,8	-3,8	-3,4	-3,8	-3,8	-1,4
15	Kombination A+Bu 10+0,1 mg/kg	5	100,8	-8,8	-15,2	-17	-15,6	-13,4	-11,8

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Erfindung.

Beispiel 1

20

Es wurden Lacktabletten folgender Zusammensetzung hergestellt:

	Verbindung A	100,0	mg
25	Bucindolol	10,0	mg
	Lactose wasserfrei	30,0	mg
	Mikrokristalline Cellulose	30,0	mg
	Polyvinylpyrrolidon	20,0	mg
30	Magnesiumstearat	5,0	mg
30	PolyäthyIenglykol 6000	. 0,8	mg
	Eisenoxid gelb	1,2	mg
	Titandioxid	0,3	mg
	Talk	0,7	mg

35

Verbindung A, Bucindolol, die Lactose, die Gellulose und das Polyvinylpyrrolidon werden feuchtgranuliert und getrocknet. Das gesiebte Granulat wird mit dem Magnesiumstearat gemischt, und die preßfertige Mischung zu ovalen Tablettenkernen zu je 190,0 mg verpreßt. Anschließend werden die Kerne mit Hilfe eines Lackierverfahrens überzogen, bis die Lacktabletten ein Endgewicht von 200 mg erreicht haben.

Beispiel 2

Herstellung von Hartgelatinekapseln folgender Zusammensetzung:

5			
<i>J</i>	Verbindung A	100,0	mg
	Bucindolol	30,0	mg
	Lactose krist.	18,0	mg
	Polyvinylpyrrolidon	15,0	mg
10	Microkristalline Cellulose	17,5	mg
	Natrium-carboxymethylstärke	10,0	mg
	Talk	9,0	mg
	Magnesiumstearat	3,0	mg

Die ersten fünf Bestandteile werden feuchtgranuliert und getrocknet. Das Granulat wird mit der Natrium-carboxymethylstärke, dem Talk und dem Magnesiumstearat gemischt und die Mischung in Hartgelatinekapseln der Größe 1 abgefüllt.

Patentansprüche

1. Kombination aus einem Endothelin-Antagonisten der Formel I 5

in der die Substituenten folgende Bedeutung haben:

15

- R^1 $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$;
- R^2 $C_1-C_4-Alkyl$, $C_1-C_4-Alkoxy$;
- R^3 C_1 - C_8 -Alkyl, welches durch einen Phenylrest substituiert sein kann, der seinerseits durch einen oder zwei C_{1-4} -Alkoxyreste substituiert sein kann,
 - Z Sauerstoff oder eine Einfachbindung,

25

und einen Betarezeptorenblocker.

2. Pharmazeutische Zubereitung, enthaltend eine Kombination gemäß Anspruch 1.

30

3. Herstellung einer pharmazeutischen Zubereitung, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Gemisch aus einem Betarezeptoren-blocker und einem Endothelin-Antagonisten gemäß Anspruch 1 in eine galenische Darreichungsform bringt.

35

40

45

4. Verwendung einer Kombination aus einem Betarezeptorenblocker und einem Endothelin-Antagonisten gemäß Anspruch 1 bzw. einer pharmazeutischen Zubereitung, enthaltend einen Betarezeptorenblocker und einen Endothelin-Antagonisten gemäß Anspruch 1 zur gleichzeitigen, getrennten oder zeitlich abgestuften Anwendung bei der Behandlung von Erkrankungen.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Into ional Application No PCT/EP 98/05772

A. CLASSII IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/505		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classification	ion and IPC	
	SEARCHED	ion and tro	
	cumentation searched (classification system followed by classification A61K	n symbols)	
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the extent that su	ch documents are included in the fields se	arched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data base	e and, where practical, search terms used)	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages	Relevant to claim No.
X,P	WO 98 09953 A (HERGENROEDER STEFAN AG (DE); JANSEN ROLF (DE); KLING A 12 March 1998 see page 19; claim 7; table 1		1-4
X	EP 0 617 001 A (MERCK & CO INC) 28 September 1994 see abstract; claim 10 see page 43, line 35 - page 44		1-4
X,P	WO 98 27070 A (HERGENROEDER STEFA AG (DE); JANSEN ROLF (DE); KLING 25 June 1998 see page 40; claim 7; table 1		1-4
X Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
"A" docum consider of the consider the consider of the consideration of the c	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international date ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the International filling date but than the priority date claimed	"T" later document published after the integer or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention "X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the document of particular relevance; the cannot be considered to involve an indocument is combined with one or moments, such combination being obvious in the art. "&" document member of the same patent.	the application but eary underlying the claimed invention to be considered to ecument is taken alone claimed invention ventive step when the pre-other such docuus to a person skilled
	mailing address of the ISA	18/02/1999 Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Gonzalez Ramon, N	

2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inti donal Application No PCT/EP 98/05772

•		PCT/EP 98/05772
C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	WO 96 22978 A (RHONE POULENC RORER LTD; PORTER BARRY (GB); SMITH CHRISTOPHER (GB)) 1 August 1996 see abstract; claim 24	1-4
Y	WO 96 19233 A (DEMOPULOS GREGORY A ;HERZ JEFFREY M (US); OMEROS MED SYS INC (US);) 27 June 1996 see abstract; claim 23 see page 33	1-4
X,P	WO 98 24482 A (DINKELBORG LUDGER; SCHERING AG (DE); BLUME FRIEDHELM (DE); SPECK U) 11 June 1998 see claims 14-22	1-4
		•
		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inte Ional Application No
PCT/EP 98/05772

Patent document cited in search repo	rt	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO 9809953	Α	12-03-1998	DE	19636046 A	12-03-1998
~~~~~~			AU	4552497 A	26-03-1998
EP 0617001	Α	28-09-1994	AU	679710 B	10-07-1997
			AU	5787894 A	22-09-1994
			CA	2119051 A	20-09-1994
			CN	1119434 A	27-03-1996
			CZ	9502335 A	17-01-1996
			FI	954404 A	18-09-1995
			HR	940179 A	28-02-1998
			HU	73658 A	30-09-1996
			JP	8508034 T	27-08-1996
			NO	953672 A	17-11-1995
		•	NZ	263414 A	22-09-1997
			PL	310661 A	27-12-1995
			SK	114795 A	05-06-1996
			MO	9421590 A	29-09-1994
			US	5565485 A	15-10-1996
			US	5767310 A	16-06-1998
			US	5668176 A	16-09-1997 14-10-1994
		. ه چې چې چې د د د د د د د د د د د د د د د	ZA	9401923 A	14-10-1334
WO 9827070	Α	25-06-1998	DE	19652763 A	25-06-1998
			DE	19700884 A	16-07-1998
			AU	5659498 A	15-07-1998
			HR	970686 A	31-10-1998 
WO 9622978	A	01-08-1996	AU	4454196 A	14-08-1996
			BR	9606961 A	04-11-1997
			CA	2211646 A	01-08-1996
			CZ	9702236 A	17-12-1997
			EP	0805802 A	12-11-1997
			FI	973111 A	25-09-1997
			JP	10513158 T	15-12-1998
			NO	973441 A	15-09-1997
			NZ	298853 A	28-07-1998
			PL	321545 A	08-12-1997 
WO 9619233	Α	27-06-1996	AU	4467396 A	10-07-1996
			BR	9509985 A	03-11-1998
			CA	2206119 A	27-06-1996
			CN	1175213 A	04-03-1998
			EP	0799051 A	08-10-1997
			JP	10510540 T	13-10-1998
			NO	972687 A	07-08-1997
			US	5820583 A	13-10-1998
			US	5800385 A	. 01-09-1998
			US	5860950 A	19-01-1999
			US	5858017 A	12-01-1999
WO 9824482	Α	11-06-1998	DE	19652374 A	10-06-1998
			AU	5554598 A	29-06-1998

## INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Int tionales Aktenzeichen PCT/EP 98/05772

A. KLASSIF IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K31/505	<del></del>	
TIKO	VOTV2T\ 202		
Nach der Int	ernationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	ifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchier	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole A61K	∌)	
Recherchier	te aber nicht zum Mindestnrüfstoff gehärende Voräffentlichungen som	lait diaga untar dia rachambiatan Cablata	fellen
THUISIGIGI	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sow	PIBIQED NETRINOTENDET BID TERM DEFIN TERM	1011911
6441			
wanrend de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Na	me der Datenbank und evtl. verwendete 5	Suchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X,P	WO 98 09953 A (HERGENROEDER STEFAN		1-4
	AG (DE); JANSEN ROLF (DE); KLING A	ANDREAS)	
	12. März 1998 siehe Seite 19; Anspruch 7; Tabell	le 1	
X	EP 0 617 001 A (MERCK & CO INC)		1-4
	28. September 1994 siehe Zusammenfassung; Anspruch 10	n	
	siehe Seite 43, Zeile 35 - Seite		
X,P	WO 98 27070 A (HERGENROEDER STEFAL		1-4
	AG (DE); JANSEN ROLF (DE); KLING A 25. Juni 1998	ANUREAS /	
	siehe Seite 40; Anspruch 7; Tabel	le 1	
		,	
		/	
	itere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
		"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlich	ı internationalen Anmeldedatum I worden ist und mit der
aberr	entlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu Erfindung zugrundeliegenden Prinzips	r zum Verständnis des der
"E" älteres Anme	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen eldedatum veröffentlicht worden ist	Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedet	utung; die beanspruchte Erfindung
scheir	entlichung, die geelgnet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	kann allein aufgrund dieser Veröffentli erfinderischer Tätigkeit beruhend betra	chung nicht als neu oder auf
ander soll oc	ren im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden . der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	"Y" Veröffentlichung von besonderer Beder kann nicht als auf erfinderischer Tätig!	utung; die beanspruchte Erfindung (eit beruhend betrachtet
*O* Veröffe	eführt) entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann	t einer oder mehreren anderen
"P" Veröffe	Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht entlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach heanen ohten Briodtätedetum veröffentlicht worden ist	diese Verbindung für einen Fachmann "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselber	
	beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	
1	ll. Februar 1999	18/02/1999	
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Gonzalez Ramon, N	

2

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intr ionales Aktenzeichen
PCT/EP 98/05772

	PCT/EP 9	8/05772
Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	nden Teile	Betr. Anspruch Nr.
WO 96 22978 A (RHONE POULENC RORER LTD; PORTER BARRY (GB); SMITH CHRISTOPHER (GB)) 1. August 1996 siehe Zusammenfassung; Anspruch 24		1-4
WO 96 19233 A (DEMOPULOS GREGORY A ;HERZ JEFFREY M (US); OMEROS MED SYS INC (US);) 27. Juni 1996 siehe Zusammenfassung; Anspruch 23 siehe Seite 33		1-4
WO 98 24482 A (DINKELBORG LUDGER; SCHERING AG (DE); BLUME FRIEDHELM (DE); SPECK U) 11. Juni 1998 siehe Ansprüche 14-22		1-4
	WO 96 22978 A (RHONE POULENC RORER LTD; PORTER BARRY (GB); SMITH CHRISTOPHER (GB)) 1. August 1996 siehe Zusammenfassung; Anspruch 24  WO 96 19233 A (DEMOPULOS GREGORY A; HERZ JEFFREY M (US); OMEROS MED SYS INC (US);) 27. Juni 1996 siehe Zusammenfassung; Anspruch 23 siehe Seite 33  WO 98 24482 A (DINKELBORG LUDGER; SCHERING AG (DE); BLUME FRIEDHELM (DE); SPECK U) 11. Juni 1998	WO 96 22978 A (RHONE POULENC RORER LTD; PORTER BARRY (GB); SMITH CHRISTOPHER (GB) 1. August 1996 siehe Zusammenfassung; Anspruch 24  WO 96 19233 A (DEMOPULOS GREGORY A; HERZ JEFFREY M (US); OMEROS MED SYS INC (US);) 27. Juni 1996 siehe Zusammenfassung; Anspruch 23 siehe Seite 33  WO 98 24482 A (DINKELBORG LUDGER; SCHERING AG (DE); BLUME FRIEDHELM (DE); SPECK U) 11. Juni 1998

#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inte onales Aktenzeichen PCT/EP 98/05772

	echerchenberich rtes Patentdokui	• •	Datum der Veröffentlichung		itglied(er) der Patentfamille	Datum der Veröffentlichung
WO	9809953	Α	12-03-1998	DE	19636046 A	12-03-1998
				AU	4552497 A	26-03-1998
EP	0617001	Α	28-09-1994	AU	679710 B	10-07-1997
			•	AU	5787894 A	22-09-1994
				CA	2119051 A	20-09-1994
				CN	1119434 A	27-03-1996
				CZ	9502335 A	17-01-1996
				FI	954404 A	18-09-1995
				HR	940179 A	28-02-1998
				HU	73658 A	30-09-1996
				JP	8508034 T	27-08-1996
				NO	953672 A	17-11-1995
				NZ	263414 A	22-09-1997
				P.L.	310661 A	27-12-1995
				SK	114795 A	05-06-1996
				WO	9421590 A	29-09-1994
			•	US	5565485 A	15-10-1996
				US	5767310 A	16-06-1998
				US	5668176 A	16-09-1997
				ZA	9401923 A	14-10-1994
WO	9827070	Α	25-06-1998	DE	19652763 A	25-06-1998
				DE	19700884 A	16-07-1998
				ΑŲ	5659498 A	15-07-1998
	7 7 7 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1			HR	970686 A	31-10-1998
WO	9622978	A	01-08-1996	AU	4454196 A	14-08-1996
				BR	9606961 A	04-11-1997
				CA	2211646 A	01-08-1996
				CZ	9702236 A	17-12-1997
				EP	0805802 A	12-11-1997
				FI	973111 A	25-09-1997
				JP	10513158 T	15-12-1998
				NO	973441 A	15-09-1997
				NZ	298853 A	28-07-1998
				PL	321545 A	08-12-1997
WO	9619233	Α	27-06-1996	AU	4467396 A	10-07-1996
				BR	9509985 A	03-11-1998
				CA	2206119 A	27-06-1996
				CN	1175213 A	04-03-1998
				EP	0799051 A	08-10-1997
				JP	10510540 T	13-10-1998
				NO	972687 A	07-08-1997
				US	5820583 A	13-10-1998
				US	5800385 A	01-09-1998
•				US	5860950 A	19-01-1999
				US	5858017 A	12-01-1999
WO	9824482	Α	11-06-1998	DE	19652374 A	. 10-06-1998
				AU	5554598 A	29-06-1998

6 352992B1 Mon 57202

1987年,1987年,1987年,1987年,1987年,1987年,1987年,1987年,1987年,1987年,1987年,1987年,1987年,1987年,1987年,1987年,1987年,1987年,19

Š.

US Patent, it are noted
Refirence cite listed